(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 5. August 2004 (05.08.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/065376 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 333/22

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2004/000237

(22) Internationales Anmeldedatum:

15. Januar 2004 (15.01.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 103 02 595.2 22. Jan

22. Januar 2003 (22.01.2003)

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): STÜRMER, Rainer [DE/DE]; Hauptstr. 153, 67127 Rödersheim-Gronau (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL,

AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\u00fcr \u00e4nderungen der Anspr\u00fcche geltenden Frist; Ver\u00f6ffentlichung wird wiederholt, falls \u00e4nderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: 3-METHYLAMINO-1-(2-THIENYL)-1-PROPANONE, PRODUCTION AND USE THEREOF
- (54) Bezeichnung: 3-METHYLAMINO-1-(2-THIENYL)-1-PROPANON, SEINE HERSTELLUNG UND VERWENDUNG
- (57) Abstract: The invention relates to the production of 3-methylamino-1-(2-thienyl)-1-propanone and the use thereof for producing the pharmaceutical (+)-(S)-N-methyl-3-(1-naphthyloxy)-3-(2-thienyl)propylamine oxalate (trade name Duloxetine*).
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft die Herstellung von 3-Methylamino-1-(2-thienyl)-1propanon und seine Verwendung zur Herstellung des Pharmazeutikums (+)-(S)-Nmethyl-3-(1-naphthyloxy)-3-(2-thienyl)propylamine oxalat (Handelsname Duloxetine*).



2004/065376

WO 2004/065376 PCT/EP2004/000237

3-Methylamino-1-(2-thienyl)-1-propanon, seine Herstellung und Verwendung

Beschreibung

5 3-Methylamino-1-(2-thienyl)-1-propanon, seine Herstellung und Verwendung

Die vorliegende Erfindung betrifft die Herstellung und Verwendung von 3-Methylamino-1-(2-thienyl)-1-propanon.

Der Aminoalkohol 1 (Fig.1) [(1S)-3-Methylamino-1-(2-thienyl)-propan-1-ol] ist ein gefragtes Zwischenprodukte bei der Herstellung eines Pharmazeutikums ((+)-(S)-N-methyl-3-(1-naphthyloxy)-3-(2-thienyl)propylamine oxalat – Handelsname Duloxetine[®]). Die bisherige Herstellmethode für dieses Intermediat ist aufwendig und benötigt teure und empfindliche Reagenzien. Ferner wird zur Herstellung einer reinen Verbindung eine technisch aufwendige Chromatographie benötigt. Siehe beispielsweise EP 273658 A1; Liu et.al., Chirality 2000, 12 (1), 26-29; Wheeler et.al, J. Labelled Comp. Radiopharm. 1995, 36(3), 213-23; US 5362886, EP 457559, Deeter et al, Tet. Lett. 1990, 31(49), 7101-4; EP0650965; L.A. Sorbera, R.M. Castaner, J. Castaner, Drugs of the Future 2000, 25(9): 907-916.

20

25

30

Es bestand daher die Aufgabe, einfachere und kostengünstigere Verfahren zur Herstellung von Duloxetine® zur Verfügung zu stellen.

Die vorliegende Erfindung beschreibt neue kostengünstige Verfahren zu der isomerenreinen Verbindung 1. Die erfindungsgemäßen Verfahren benutzen als gemeinsame Zwischenstufe das neue Keton 5 (Fig. 1) [3-Methylamino-1-(2-thienyl)-1-propanon] aus dem durch enantioselektive Reduktion der Aminoalkohol 1 gewonnen werden kann. Die weitere Umsetzung des Aminoalkohols 1 zu Duloxetine® ist dem Fachmann geläufig und kann analog zu dem in EP 0457559 A2 beschriebenen Verfahren (Umsetzen mit 1-Fluornaphtalin) durchgeführt werden.

Die Erfindung betrifft 3-Methylamino-1-(2-thienyl)-1-propanon (Fig. 1, Verbindung 5) sowie seine Säureadditionssalze. Die Säureadditionssalze Verbindung 5 sind Umsetzungsprodukte der Verbindung 5 mit anorganischen oder organischen Säuren. Beson-

ders geeignete Säuren hierfür sind Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Oxalsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Essigsäure

Die Herstellung des Keton 5 bzw. des Aminoalkohols 1 kann ausgehend von Thiophen bzw. 2-Acetylthiophen erfolgen. In Fig. 1 sind drei Wege zur Herstellung des Keton 5 dargestellt (Route 1 bis 3), die im folgenden beschrieben werden:

Route 1

5

Über eine klassische Mannichreaktion wird ausgehend von Acetylthiophen, Formaldehyd und Dimethylamin Verbindung 4 erhalten (EP 0457559A2 Beispiel 1). Durch Umsetzung von 4 mit einem Überschuss Methylamin wird durch Retro-michael / Michaelreaktion das Monomethylaminoketon 5 erhalten.

15 Route 2

Über eine klassische Mannichreaktion wird ausgehend von Acetylthiophen, Formaldehyd und Methylamin Verbindung 6 (Blicke; Burckhalter; JACSAT; J.Amer.Chem.Soc.; 64; 1942; 451, 453.) erhalten .Durch Umsetzung von 6 mit einem Überschuß Methylamin wird durch Retro-michael / Michael-reaktion das Monomethylaminoketon 5 erhalten.

Route 3

Über eine klassiche Friedel-crafts-acylierung von Thiophen 8 mit 3-chlorpropionsäurechlorid wird die Verbindung 7 (beschrieben bei El-Khagawa, Ahmed M.; El-Zohry, Maher F.; Ismail, Mohamed T.; PREEDF; Phosphorus Sulfur; EN; 33; 1987; 25-32) erhalten. Durch Umsetzung mit Methylamin wird das Monomethylaminoketon 5 erhalten.

30

20

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von 3-Methylamino-1-(2-thienyl)-1-propanon oder seiner Säureadditionssalze zur Herstellung von N-methyl-3-(1-naphthyloxy)-3-(2-thienyl)propylamin oder dessen Säureadditionssalze in racemischer oder enantiomerenreiner Form. Besonders bevorzugt ist die Verwendung zur

Herstellung (+)-(S)-N-methyl-3-(1-naphthyloxy)-3-(2-thienyl)propylamin oxalat (Duloxetin®).

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von N-methyl3-(1-naphthyloxy)-3-(2-thienyl)propylamin oder seiner Säureadditionssalze in racemischer oder bevorzugt in enantiomerenreiner Form, wobei in einem ersten Schritt 3Methylamino-1-(2-thienyl)-1-propanon oder seine Säureadditionssalze als Zwischenprodukt hergestellt werden, die anschließend zum entsprechenden Alkohol reduziert
werden.

10

Die Reduktion kann sowohl unter racemisierenden Bedingungen oder enantioselektiv durchgeführt werden. Bevorzugt ist eine enantioselektive Reduktion, insbesondere eine solche, die das (S)-Enantiomer 1 als Produkt liefert.

Dies kann sowohl chemisch mit klassischen enantioselektiven Hydrierverfahren wie beispielsweise NaBH₄ oder LiAlH₄, die zur Erzielung einer Enantioselektivität mit chiralen Liganden versehen sind, durchgeführt werden, oder mittels übergangsmetallhaltiger Hydrierkatalysatoren oder mittels enzymatischer Reduktionen beispielsweise mittels mikrobieller, speziell bakterieller oder pilzlicher Dehydrogenasen.

20

Experimentelles:

Route 1:

5 g Dimethylaminoketon 4 als Hydrochlorid werden in 25 ml Ethanol vorgelegt, trop-fenweise mit 20 eq. Methylamin (40 % in Wasser) versetzt und 6 h bei 60-70°C gerührt. Nach Abschluss der Reaktion wird das Ethanol teilweise entfernt und das Produkt 5 als weisser kristalliner Feststoff erhalten (Ausbeute 3.45 g als Hydrochlorid)

30 Route 2:

35

5 g Diketon 6 als Hydrochlorid werden in 25 ml Ethanol vorgelegt, tropfenweise mit 20 eq. Methylamin (40 % in Wasser) versetzt und 6 h bei 70-80°C gerührt. Nach Abschluss der Reaktion wird das Ethanol teilweise entfernt und das Produkt 5 als weißer kristalliner Feststoff erhalten (Ausbeute 3.87 g als Hydrochlorid)

Route 3:

5 g Chlorketon 7 werden in 25 ml THF vorgelegt, tropfenweise mit 20 eq. Methylamin (40 % in Wasser) versetzt und 6 h bei 30-40°C gerührt. Nach Abschluss der Reaktion wird das THF größtenteils entfernt und das Produkt 5 als weißer kristalliner Feststoff isoliert (Ausbeute 4.10 g als Hydrochlorid)

Bei den Routen 1-3 kann wässriges Methylamin auch durch gasförmiges oder verflüssigtes Methylamin ersetzt werden.

10

Spektroskopische Daten des Monomethylaminoketons 5 als Hydrochlorid :

¹³C-NMR(D₂O, 125 MHz) Multiplizitäten aus Spin-Echo in Klammern:

 δ (ppm)= 188.5 (s), 140.4 (s), 139.2 (d), 137.8 (d), 131.9 (d), 46.9 (t), 37.3 (t), 36.0 (q) ¹H-NMR (D₂O, 500 MHz) :

15 δ (ppm) = 8.00 (m, 1H), 7.95 (m,1H), 7.25 (m, 1H), 3.40 (m,2H), 2.75 (m, 2H), 2.62 (s, 3H)

Reduktion von Verbindung 5 zu Verbindung 1 (Fig.1)

20 NaBH4 (racemisch):

5 g Methylaminoketon 5 wurden in 20 ml Ethanol vorgelegt und bei 20°C portionsweise mit 0.8 eq. NaBH4 versetzt. Nach 6 h Rühren wurde wässrig aufgearbeitet. Der racemische Monomethylaminoalkohol 1 wurde als schwachgelber Feststoff erhalten (Ausbeute: 3.9 g)

25 1H-NMR (500 MHz, CDCl3)

 δ (ppm)= 2.1 (m, 2H), 2.5 (s, 3H), 2.9 (m, 2H), 4.5 (br s, 2H), 5.25 (m, 1H), 6.94 (m, 1H), 7.00 (m, 1H), 7.22 (m,1H)

13-C-NMR (125 MHz, CDCl3)

 $\delta(ppm) = 35.4, 36.3, 49.7, 71.4, 122.5, 123.8, 126.6, 149.3$

30

LiAlH4 (chiral modifiziert) wie in EP 0457559 A2, example 1B durchgeführt (enantioselektiv).

Die Ausbeute an 1 betrug 74 % mit einer Enantiomerenreinheit von 72 % ee.

Patentansprüche

- 1. 3-Methylamino-1-(2-thienyl)-1-propanon, sowie seine Säureadditionssalze.
- 5 2. 3-Methylamino-1-(2-thienyl)-1-propanonhydrochlorid.
 - 3. Verwendung von 3-Methylamino-1-(2-thienyl)-1-propanon oder seiner Säureadditionssalze zur Herstellung von N-methyl-3-(1-naphthyloxy)-3-(2-thienyl)propylamin oder dessen Säureadditionssalze.

10

- 4. Verwendung nach Anspruch 3 zur Herstellung von (+)-(S)-N-methyl-3-(1-naphthyloxy)-3-(2-thienyl)propylamin oxalat (Duloxetin®)
- 5. Verwendung nach Anspruch 3, wobei 3-Methylamino-1-(2-thienyl)-1-propanon oder seine Säureadditionssalze zu (1S)-3-Methylamino-1-(2-thienyl)propan-1-ol oder seinen Säureadditionssalzen reduziert werden.
- 6. Verfahren zur Herstellung (+)-(S)-N-methyl-3-(1-naphthyloxy)-3-(2-thienyl)propylamin oxalat (Duloxetin®) wobei als Zwischenprodukt 3-Methylamino-1-(2thienyl)-1-propanon oder ein Säureadditionssalz davon hergestellt wird.
 - 7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß 3-Methylamino-1-(2-thienyl)-1-propanon oder ein Säureadditionssalz davon zu (1S)-3-Methylamino-1-(2-thienyl)-propan-1-ol oder einem Säureadditionssalz davon reduziert wird.

25

8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Reduktion mit einer mikrobiellen Dehydrogenase durchgeführt wird.

Fig. 1

INSERNATIONAL SEARCH REPORT

In itional Application No PCT/EP2004/000237

A OLACCI	THE ATTENDED THE TOTAL THE		317 E1 20047 000237							
A. CLASSI IPC 7	IFICATION OF SUBJECT MATTER C07D333/22									
	to International Patent Classification (IPC) or to both national classific	cation and IPC								
	SEARCHED									
IPC /	·									
	ation searched other than minimum documentation to the extent that state base consulted during the international search (search decrease)									
	data base consulted during the International search (name of data batternal, BIOSIS, CHEM ABS Data, BEILS									
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT										
Category °	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the rel	levant passages	Relevant to claim No.							
E	WO 2004/020391 A (MERCK PATENT GN NIESERT CLAUS-PETER (DE); FABIAN KRALIK) 11 March 2004 (2004-03-11 claims 12,13	KAI (DE):	1,2							
Α	EP 0 457 559 A (LILLY CO ELI) 21 November 1991 (1991-11-21) cited in the application the whole document	1-8								
A	LIU H ET AL: "CHEMO-ENZYMATIC SYOF THE ANTIDEPRESSANT DULOXETINE ENANTIOMER" CHIRALITY, WILEY-LISS, NEW YORK, vol. 12, no. 1, 2000, pages 26-29 XP009000316 ISSN: 0899-0042 cited in the application the whole document	AND ITS	1-8							
	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family member	ers are listed in annex.							
"A" documer conside "E" earlier do filling da "L" documer which is citation "O" documer other m "P" documer later the	ered to be of particular rate of the art which is not ered to be of particular relevance locument but published on or after the international ate in the properties of the stabilish the publication date of another or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or nears in published prior to the international filing date but an the priority date claimed	after the international filing date in conflict with the application but principle or theory underlying the levance; the claimed invention over or cannot be considered to owhen the document is taken alone levance; the claimed invention involve an inventive step when the with one or more other such docunt being obvious to a person skilled same patent family								
	actual completion of the international search	Date of mailing of the inte	mattonal search report							
	7 May 2004	27/05/2004								
Name and ma	ralling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Stroeter, 1	Т							

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

In Intional Application No PCT/EP2004/000237

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 2004020391	A	11-03-2004	DE WO	10240026 A1 2004020391 A1	11-03-2004 11-03-2004
EP 0457559	A	21-11-1991	CA EP FI HU IE JP	2042346 A1 0457559 A2 912280 A 57760 A2 911677 A1 4226948 A	18-11-1991 21-11-1991 18-11-1991 30-12-1991 20-11-1991 17-08-1992

Form PCT/ISA/210 (patent family ennex) (January 2004)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In ationales Aktenzeichen
PCT/EP2004/000237

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D333/22 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C07D Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, BIOSIS, CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data, WPI Data, PAJ C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie® Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. E WO 2004/020391 A (MERCK PATENT GMBH; 1,2 NIESERT CLAUS-PETER (DE); FABIAN KAI (DE); KRALIK) 11. März 2004 (2004-03-11) Ansprüche 12,13 Α EP 0 457 559 A (LILLY CO ELI) 1-8 21. November 1991 (1991-11-21) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument A LIU H ET AL: "CHEMO-ENZYMATIC SYNTHESIS 1-8 OF THE ANTIDEPRESSANT DULOXETINE AND ITS ENANTIOMER" CHIRALITY, WILEY-LISS, NEW YORK, US, Bd. 12, Nr. 1, 2000, Seiten 26-29, XP009000316 ISSN: 0899-0042 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen Siehe Anhang Patentfamilie Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist *L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahelegend ist "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist *& Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 17. Mai 2004 27/05/2004 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bedlensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016 Stroeter, T

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

tionales Aktenzeichen PCT/EP2004/000237

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfam⊞e		Datum der Veröffentlichung
WO 2004020391	A	11-03-2004	DE WO	10240026 A1 2004020391 A1	11-03-2004 11-03-2004
EP 0457559	A	21-11-1991	CA EP FI HU IE JP	2042346 A1 0457559 A2 912280 A 57760 A2 911677 A1 4226948 A	18-11-1991 21-11-1991 18-11-1991 30-12-1991 20-11-1991 17-08-1992

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilie) (Januar 2004)